[®] 公開特許公報(A) 昭60-41660

 動Int_Cl.¹
 識別記号
 庁内整理番号
 ④公開 昭和60年(1985)3月5日

 C 07 C 149/23 C 08 K 5/37 C 08 L 21/00
 CAB 6687-4H 6681-4J 6681-4J
 審査請求 未請求 発明の数 3 (全11頁)

Θ発明の名称 老化保護剤

②特 願 昭59-135374

②出 願 昭59(1984)7月2日

優先権主張 291983年7月5日39西ドイツ(DE)39P3324194.5

⑫発 明 者 ハンス・ヨゼフ・ブイ ドイツ連邦共和国デー4150クレーフェルト・ブランデンシュ ブルガーシュトラーセ 28

⑫発 明 者 ゾルト・スゼンチバニ ドイツ連邦共和国デー5090レーフェルクーゼン・カルル - ルンプフ・シュトラーセ 9

砂発 明 者 ヨゼフ・ビッテ ドイツ連邦共和国デー5000ケルン80・ハーフアーカンプ

10 ⑪出 願 人 バイエル・アクチエン ドイツ連邦共和国レーフエルクーゼン(番地なし)

ゲゼルシャフト 砂代 理 人 弁理士 小田島 平吉

明 細 種

1 発明の名称

老 化 保 護 剤

- 2 特許請求の範囲
 - 1. 式

式中、 R^1 及び R^2 はHまたは $C_1 \sim C_4$ -

アルキルを表わし、

R³ はHまたはCH,を表わし、

 R^4 は $C_7 \sim C_{20}$ - アラルキルを表わし、

nは1または2を装わし、そして

加は1~12の整数を装わす、

に対応する化合物。

2. R^1 及び R^2 が水素またはメチルを表わし、

 R^{s} が水素を表わし、 R^{s} が炭素原子 $T \sim 1.8$ 個を有するアラルキルを表わし、n が 1 を表わし、そしてm が $1 \sim 1.0$ を表わす、特許請求の範囲第1項記載の化合物。

3. R^1 、 R^2 及び R^3 が水素を表わし、 R^4 が炭素原子 $7\sim 9$ 個を有するアラルキルを表わし、 れが 1 を表わし、 そして m が $2\sim 6$ を表わす、 特許求の範囲第 1 項記載の化合物。

4. 式

式中、R³、R⁴ 及びnは特許請求の範囲 第1項記載のものである、

に対応する4-アミノシフエニルアミン誘導体を

式

$$HS \xrightarrow{R^1} C \xrightarrow{Q} C - Y \qquad \text{if } R \xrightarrow{Q} C = Q$$

式中、 R^1 、 R^2 及びmは特許請求の範囲 第 1 項記載のものであり、そして

YはO川またはOR'を表わす、

に対応するメルカプト-カルボン酸誘導体と反応 させることを特徴とする、特許請求の範囲第1項 記載の化合物の製造方法。

- 5. 保障等モル量の反応成分を用いて 8 0 ~ 2 0 0 ℃で反応を行うことを特徴とする、特許請求の範囲第 4 項記載の方法。
- 6. 特許請求の範囲第1項記載の化合物を含む 連合体。
- 7. 特許請求の範囲第1項記載の化合物を含む ゴム及びゴムの加強物。

に対応する化合物、その製造方法及び該化合物を 含有する重合体に関するものである。

重合体は光、空気及び熱に曝された場合に急敵な変化を受け、そして続いての分解及び変叉結合過程によりその有用な特性を失なう。この理由により重合体に対してその寿命を実質的に引き処はす老化保護剤(age protection agent)を加える。多くの場合、老化保設剤の混合物はこのタイプの重合体から製造される日用品に対しては満足できるものではなく、老化保設剤を抽出する可能性があり、それにより実質的にその保護機能をそこなうか、または打ち消しさえもする媒体と接触する。老化保護剤はまた重合体から移行しブルーミング(blooming)することが知られている。

- 8. 特評請求の範囲第1項記載の化合物を含む ニトリルゴム及びニトリルゴムの加硫物。
- 9. 特許請求の範囲第1項記載の化合物 0.2~ 10重量%を含んでなる、特許請求の範囲第6項 記載の重合体。
- 10. 追加としてゴム固体を基準として5~ 15重量%のオリゴマー性チオエーテルを含む特 許請求の範囲第7項記載のゴム及びゴムの加硫物。
- 3 発明の詳細な説明

本発明は、式(I)

$$HS = \begin{pmatrix} R^1 & O & & \\ | & | & \\ C & -R^2 & \\ | & R^2 & \\ \end{pmatrix}_{m} \begin{pmatrix} O & & \\ | & \\ | & \\ R^3 & \\ \end{pmatrix}_{n} \begin{pmatrix} R^4 & \\ n \\ \end{pmatrix}_{n}$$
 (1)

式中、 R^1 及び R^2 はH または $C_{1:} \sim C_{\bullet}$ ・アルキルを表わし、

R® はHまたはCII, を扱わし、

かかる場合において、老化保護剤を重合体に結合させるか、または高分子老化保護剤を用いることにより、かかる問題が生じるのを防止し得ることが示唆された。

ドイツ国特許出顧公開第 2.7 3 5.1 7 8 号に一般式

$$HS = \begin{pmatrix} R^{5} & R^{8} & O & R^{6} \\ \downarrow & \downarrow & | & | & | \\ C & C & C & (C)_{p} - NH - R \\ \downarrow & \downarrow & & \\ R^{6} & R^{7} & & & \\ \end{pmatrix}$$
(11)

式中、Rは殊に随時 $C_1 \sim C_4$ - アルキルで **個**換されるフエニルを裂わし、

 $R^5 \sim R^{10}$ はH または $C_1 \sim C_3$ - アルキルを表わし、

pは0または1を表わし、そして oは0~12を表わす、

に対応する老化保護剤を重合体鎖に結合させる方

法が記載されている。

これらの老化保護剤は少なくとも部分的に重合体に固定化されており、そして抽出的老化条件下である限定された老化保護を与えるが、このように備えられた重合体は、固定されておらずそしてジスチリルジフェニルアミンの如きアミンをベースとする公知の老化保護剤によるものと比較して老化に関し極めて乏しい安定性を有していることが分る。

更に不利なことに、これらの老化保設剤はスコーチ(scorch)時間及びそれによりこれらを含む重合体組成物の処理時間をかなり制限する事実が見い出された。

かくて本発明の目的は適当な処理時間を保証し、 且つ良好な保護効果を与えるばかりでなく、重合 体に結合し、それ故抽出条件下で極めて効果を保 持し得る老化保護剤を提供することである。 との目的は式【の化合物により解決される。

 R^1 及び R^2 は好ましくはI 及びメチル、更に好ましくはI であり、nは好ましくは1 であり、mは好ましくは $1\sim 1$ 0、更に好ましくは $2\sim 6$ であり、 R^3 は好ましくはI であり、そして R^4 は好ましくは炭素原子 $7\sim 1$ 8 個、更に好ましくは $7\sim 9$ 個を有するアラルキルである。

本発明による化合物は、式冊

式中、 R^s 、 R^s 及Onは上で定義されたものである、

に対応する4 - アミノジフエニルアミン誘導体を 式(Wまたは(V)

$$HS = \begin{pmatrix} R^{3} & O & \\ \downarrow & & \\ C & & \\ \downarrow & & \\ R^{2} & m \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^{1} & & \\$$

式中、 R^1 、 R^2 及びmは上で定義された ものであり、そして

YはOHまたはON を表わす、

に対応するメルカプトカルポン酸誘導体と反応させることにより報道する。

式伽に対応する化合物は 4 - アミノジフエニル アミンをアルコール、エーテル、エステル、ハロ かン化物またはオレフインの如き適当なアルキル 化剤を用いてアルキル化することにより通常得ら れる。

アルキル化は一般に100~270℃の温度で とくに130~250℃の温度でトルエン、キシ レン、テトラリン、クメン、ジイソプロピルベンセン、クロロベンセン、0-ジクロロベンセン、7-ソールもしくはジフエニルエーテルの如き物質中または不活性溶媒中にて、アルキル化反応の反応成分を基準として0.2~200 重量%、殊に0.5~100 重量%の量で使用される酸触媒、殊にく2のpKs値(水中で稠定)を有する触媒の存在下で行われる。

次のものは適当な酸酸媒の例である:塩酸、臭化水素酸、硫酸、スルホン酸例えばカートルエンスルホン酸、亜リン酸、リン酸、ホスホン酸例えばエタンホスホン酸、モンモリロナイト及びベントナイトをベースとする敵活性化された顔白土並びに、例えばスルホン化され、交叉結合したスチレン・ジビニルベンセン・混合負合体をベースとし得る強酸性イオン交換体。

アルキル化剤に対する4・アミノシフエニルア

ミンのモル比は一般に1:5~5:1、殊に1: 2~2:1である。

反応生成物は引き続き反応のために、例えば結晶化もしくは蒸留により精製してもよいし、または更に精製せずに引き続き反応させてもよい。

アラルキル基は p - 位置にあることが好ましいが; 生成物は常にある比率で o - 化合物を含んでいる。

次のものは本発明による老化保護剤の製造に対する適当な出発物質の例である:4・アミノシフエニルアミン、アルキル化剤として p・メチル・α,α・ジメチルベンジルアルコール、m・イソプロピル・α,α・ジメチルベンジルアルコール及び p・t・プチル・α,α・ジメチルベンジルアルコール、好ましくは塩化ベンジル、ベンジルアルコール、α・メチルベンジルアルコール、α・α・ジメチルベンジルアルコール、α・α・

ジメチルベンジルクロライド、スチレン、α・メ チルスチレン、 p - メチルスチレン、 d , p - ジ メチルスチレン、 p - エチルスチレン、 m - イソ プロピル・α-メチルスチレン、p-1-ブチル - α - メチルスチレン、1,3 - ジフエニルプテ ン-1、2,4-ジフエニル-4-メチル-ペン テン・1及び2,4-シフエニル・1-メチルペ ンテン・2並びにメルカプトカルポン酸誘導体と してα・メルカプトイソ酪酸及びそのメチルエス テル、β-メルカプト・π-酪酸及びそのエチル エステル、α - メルカプトプロピオン酸、β,β - ジメチル - β , β - メルカプトプロピオン酸、 ω・メルカプト・ウンデカン酸、メルカプト酢酸、 β-メルカプトプロピオン酸、 r-メルカプト酪 酸、δ・メルカプト吉草酸及びϵ・メルカプト・ ヘキサン酸並びに後者の酸のメチル・及びエチル エステル、及び場合によつてはそのチオラクトン。

式(I)に対応するメルカプト・カルボン酸アミドは式師に対応する4・アミノジフェニルアミン並びに式们及び(Mに対応するメルカプト・カルボン酸誘導体から公知の方法により製造される。例えば、メルカプトカルボン酸は効果的にはクロロベンセンまたはキシレンの如き同伴剤(entrainer)の存在下にて使用し、そして縮合し、水を除去してアミドを生成することができる。また本法の好適な変法はアルコールの除去によるメルカプトカルボン酸エステルのアミノ基分解またはチオラクトンを用いる防環アシル化である。

4 - アミノシフエニルアミンは 8 0 ~ 2 0 0 ℃、 好ましくは 1 0 0 ~ 1 8 0 ℃の 高度で反応させる。 メルカプト - カルポン酸またはその誘導体は式 例に対応するアミノシフエニルアミンを基準とし

式(1)に対応する老化保護剤は例えば上記の単量

て低塚等モル鮭で用いることが好ましい。

体のラシカル重合中に、好ましくは調製済みの (ready)重合体への付加により、そして最も好 ましくは重合体の硬化及び加磁中に数種の方法で 重合体に結合させるととができる。

これらの反応は公知の方法により組成物、乳化液、溶液または分散液として化合物(I)の存在下で行われる。硬化または加硫操作は通常の条件下並びに公知の硬化及び加硫系の存在下で行われる。 老化保護剤の量は重合体を基準として0.2~10 重量%、好ましくは0.5~5 重量%である。

また本発明による老化保護剤は重合体が10~60重量%、好ましくは15~50重量%の結合された老化保護剤含有量を含むように、1,000~30,000、好ましくは2,000~20,000の分子量(数平均)を有する重合体に高震膜で加えることができる。次にこのタイプの化合物を高分子量の重合体に加え、そして移行に耐性があり、

且つ抽出しにくい活性高分子老化保護剤も形成する。これらのものを全重合体中で老化保護剤の上記濃度が得られる量で高分子量の重合体に加える。この目的のために低分子量を有し、そして結合された状態で老化保護剤を含む重合体を高分子量の重合体を基準として1~25、好ましくは4~20重量%の量で用いる。

低分子量を有し、そしてとのタイプの付加反応 に適する重合体には、例えばポリプタジエン、ポ リイソプレン、プタジエン及び/またはイソプレ ンとスチレン、アクリロニトリル、メチルメタク リレート、エチルアクリレート、α・メチルスチ レン、ピペリレン、ヘキサジエン・1,3、エチ レン、プロピレン及び酢酸ビニルの混合した重合 体がある。

老化保護剤をラジカル条件下で、例えば公知の ラジカル開始剤例えばジクミルペルオキシド、ジ - 1 - プチルペルオキシドまたはアゾジイソプチロニトリルの存在下で未希釈か、トルエン、キシレン、石油、クロロペンセン又はジクロロペンセンの如き不活性裕媒中かのいずれかで、50~200℃、好ましくは70~180℃の温度で重合体に加える。

また低分子量を有する適当な重合体は二重結合に加えてオキシラン基、または殊に式(I)に対応するメルカプト-カルボン酸アミンを加えるオキシラン基を含む重合体である。例えば、これらのものにはエポキシド化された(epoxidated)ポリアタシエン、またはプタジエンもしくはイソプレンとエチレン、プロピレン、エチルアクリレートもしくはスチレンとのエポキシド化された共重合体、並びに更にアクリル酸グリシドエステルからなる重合体、及びアクリル酸エチルエステル、エチレン、プロピレン、スチレン、確像ビニルとグ

リシジルアクリレートとの共重合体が含まれる。

新規な老化保護剤は広範囲のゴム及びプラスチ ツク、殊にゴム、例えば1,3 - ジエン例えばブ タジェン、イソプレン、ピペリレン、2-クロロ - ナタジエン、2・エチル・ブタジエンからなる 重合体及びそれとピニル単量体例えばスチレン、 p- \neq \neq ν \neq ν \neq ν \neq ν \neq ν \neq ν ポルネン、ノルポルナシエン、アクリル酸、アク リル酸エステル及び・アミド、アクリロニトリル、 エチレン、プロピレン並びに酢酸ビニルとの共重 合体、例えばシタロペンテンまたは1,5-シク ロオクタジエンからなるポリアルケナマー、並び に例えば隔離された二重結合を有するエチレン/ プロピレンまたはエチレン/プロピレン/ジエン の1-オレフイン混合物からなる重合体に適して いる。このタイプの重合体はラジカル、配位、メ タセシスまたはイオン重合により製造できる。

このタイプの重合体の例には次のものが含まれる:天然ゴム、SBR-、NBR-、EPDM-及びCR-ゴム、ポリペンテナマー、また低い二 重結合含有量を有するポリエチレン、ポリプロピレンまたはポリスチレン、並びに最後に単一及び 多相重合体混合物例えばABSまたはポリスチレン、ポリエチレン、ポリプロピレン、好ましくは二重結合を含む重合体。

この老化保護剤はニトリルゴムに殊に有効である。

このゴムを加硫することができる。更にゴム間体を基準として $5\sim1$ 5 重量%のオリゴマー性チオエーテル、例えばBAYER AG , Leverkusen,ドイツ連邦共和国製のVulkanol 8 5 R を加えることにより破断時の伸びを改善することができる。

実施例1

a) ベンジルアルコール2168(2モル)を4・アミノジフエニルアミン1848(1.0モル)及び殴活性化された濃日土208からなる混合物に撹拌し、そして窒繁下にて200℃で1時間にわたつて禍下しながら加えた。との混合物を200℃で更に3時間保持し、トルエンで希釈後、加圧した敗引ろ過縮を通してろ過し、ろ液を蒸発させ、反応していない出発物質を滅圧下で蒸留し、そして破後に230~260℃/0.6~1.0ミリバールでベンジル直換された4・アミノジフエニルアミンに加えて少量のジベンジル置換された化合物を含む留分2809を得た。

b) I aからの生成物1378(約0.5モル)、

- アミノシフェニルアミン1849(1.0モル) 及び酸活性化された漂白土209からなる混合物 に加え、そしてこの混合物を更に1時間200℃ に保持した。トルエンで希釈後、混合物を加圧し た吸引ろ過器を通してろ過し、ろ液を減圧下で蒸 留し、そして溶媒及び反応しなかつた出発物質を 除去した。220~243℃/0.2~0.3ミリバ ールで所望の化合物2869が変化した。

b) 2 a)からの化合物 1 4 4 9 (約 0.5 モル)、 β-メルカプト-プロピオン酸 5 3 9 (0.5 モル)及びキシレン 2 5 0 元からなる混合物を水 7.5 元が分離するまで攪拌しながら選流下及び窒素雰囲気下にて水トラップ中で沸騰させた。次にこの溶液を 1 0 ミリベール下で 1 7 0 ℃の溜め温度まで蒸発させた。計算値の 9 4 %に対応する 8.3 重量%の S B 含有量を有する褐色の樹脂 1 7 6 9 が得られた。

P・メルカプト・プロピオン酸 5 3 9 (0.5 モル) 及びキシレン 2 5 0 mlからなる混合物を水が分離し得なくなるまで避嫌下及び窒素雰囲気下にて水トランプ中で沸騰させた。全体で 7.3 mlの H₂ Oを分離することができた。この溶液を 1 7 5 ℃/10ミリバールの溜め (sump) 温度まで蒸発させ、そしてこれによりキシレン及び反応しなかつたメルカプト・プロピオン酸を除去した。計算値の 9 2 %である 8.4 重量%の S H 含有量を有する 褐色の樹脂 1 6 8 9 が得られた。

実施例2

a) スチレン 2 0 8 9 (2 0 モル)を擦拌しながら窒素下で 2 時間にわたつて滴下しながら 4

実施例3

$$\begin{array}{c} O \\ CH_{3} \\ CH_{3} \end{array}$$

$$CH_{3} \\ CH_{3} \\$$

及び

α) α-メチルスチレン10259(8.7モル)を攪拌しながら窒素下にて200℃で2時間にわたつて滴下しながら4-アミノジフェニルアミン8009(4.35モル)及び酸活性化された漂白土809からなる混合物に加え、この混合物を更に1時間200℃に保持し、トルエンで希釈した反応混合物を加圧した吸引ろ過器を通してろ

過し、ろ液を減圧下で蒸留し、溶媒及び反応しなかつた出発物質を最初に、次いで実質的にモノアルキル化された化合物からなるフラクション I (7879) を 236 ~ 255 ℃ / 0.3 > 1

1889が得られた。

実施例 6

$$CH_{5}$$

$$C$$

実施例7

3 aからのフラクション 13 2 1 0 8 (約 0.5 モル)、β-メルカプト-プロピオン健 5 3 2 (0.5 モル)及びキシレン 3 0 0 元からなる混合物を 3 b の通り一緒に反応させた。 H₂O 7.5 元及び計算値の 9 7 %に対応する 6.1 重量%の 5 H 含有量を有する暗褐色の樹脂が得られた。 実施例 5

$$CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{3} \longrightarrow C$$

3 a からのフラクション I 1518 (約0.5 モル)、メルカプト・酢酸 468 (0.5 モル)及びキシレン 250 元からなる混合物を36の通り一緒に反応させ、その際に H₂O 8.5 元を分離した。計算値の89%に対応する7.8 車量%の S H 含有量を有する旋褐色の徐々に結晶化する樹脂

3a h 60 フラクション I 1518 (約0.5 モル)、 $\epsilon - メルカプト - カプロン酸 748 (0.5 モル) 及びキシレン <math>300 m$ からなる混合物を 3b と同様に一緒に反応させ、そして引き続き 1 ミリバール下で 180 % の溜め温度まで揮発物質を除去した。計算値の 95% に対応する 7.3 重量%の 5H 含有量を有する褐色の樹脂が得られた。

実施例8

実施例3 a をくり返して行い、その際に未精製の反応生成物を分別蒸留しながつたが、その132 9 を反応しなかつた出発物質を分離した後に直接 β-メルカプト・プロピオン酸4 1 9 と縮合させ た。 7.5 重量%のSH含有量を有する極めて凝い 褐色の樹脂が得られた。

実施例9

引き続きこの反応生成物に化学的に結合する老 化保設剤36重量%を含有させた。

たつて攪拌した。沈殿した油状物質を分離し、そして回転蒸発器中で残りの溶媒を除去した。収量:2 1 5 9; 硫黄含有量:3.3 重量%。引き続きとの生成物に化学的に結合する老化保護剤 4 0 重量%を含有させた。

実施例12

4 重量%のエポキシド・酸素含有量、38%のビニル二重結合含有量及びMn=1,400の分子量を有するエポキシド化されたポリプタシエン油100%を有するエポキシド化されたポリプタシエン油100%を有するエポキシド化されたポリプタシエン油100%を開きせ、そして実施例36からの化合物709と混合した。この混合物を80℃に加熱し、トルエン100%中のトリエチルアミン0.19の溶液を加え、そして攪拌しながら反応温度を100℃に上昇させた。5時間後、この混合物を窒温に冷却した。揮発成分を回転蒸発器中にて119圧力20mm下で70℃で除去した。確責含有量33重量%を有する粘稠な油状

奥施例10

実施例 9 に記載の通り、 58%の 1 , 2 - 二重結合比及び粘度数 [7] = 0.6 (トルエン、 80°) を有するポリプタジエン 1009 を実施例 36 による老化保護剤 409 と反応させた。収量: 1259、硫黄含有量 16重量%。引き続きこの生成物に化学的に結合する老化保護剤 20重量%を含有させた。

実施例11

プタジエン80重量%及びアクリロニトリル 20重量%からなる分子量2200(数平均)を 有する共重合体1309並びに実施例36からの 老化保護剤859を、酸素を排除してトルエン 100mkに溶解させた。アゾジイン酪酸ニトリル 59を加え、そしてこの混合物を6時間にわたつ て80℃に加熱した。室温に冷却後、この物質を メタノール500mkと混合し、そして2時間にわ

物質1708が得られた。

奖施例13

プタジエン 7 2 重量 % 及び アクリロニトリル 2 8 重量 % からなる N B R コム を 本 発 明 の 老 化 保 護 剤 の 存 在 下 で 次 の 組 成 物 に よ り 加 硫 し た 。

NBR100.00重量部、ステアリン酸0.75 重量部、酸化亜鉛3.0重量部、メルカプト・シラン1.5重量部、脂肪酸及び脂肪酸エステルからな る混合物2.5重量%、沈酸したシリカ30.0重量 部、か焼したカオリン30.0重量部、80%硫黄 造粒物質0.25重量部、テトラメチルチウラムシ スルフイド25重量部、シベンソチアジルシスル フイド20重量部、老化保護剂1~ D20重量部。

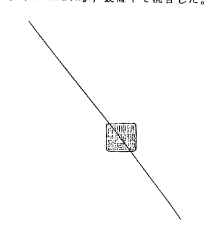
*A=シス*チリルシフエニルアミン

B=実施例3bからの化合物。

C = ドイツ国特許出願公開第2,735,178号 の15頁からの比較生成物Na IJ D= 実施例11 * からの重合体

4 0 重量署の老化保設剤含有量を有する重合体 5 重量部を追加の老化保設剤が2 重量部になるよ 9 に用いた。

この組成物を35 rpm、 ダイ圧力8 パール、 出充品度40 C及び混合時間45 分間の35 - 1 ねつ和(kneading) 装置中で混合した。



	P	В	U	D	
ムーニースコーチ120℃(分)	2 5	2 0	1.0	2 5	
ペルカメータ t ₁₀ (分)	2.5	2.8	1.7	2.7	
170℃ 170 (分)	3.7	3.7	26	3.6	
加强 20′ 170°C	京 中華 []				
51張姫石 (MPa)	120	13.1	128	1 5.1	
政治時の神び%	390	490	740	530	
夏辰 R T ショナ A	6.2	63	6.2	6.1	
戦空気135℃下での老化	10日徽	家鱼 加、套蒿矿	ia-		
引張過古世Pa	1 1.6	1 2.2	6.8	1 0.7	
波可味の伸び%	2 1 5	250	0 9	210	
硬度 RTショブ A	7 1	8 9	8 1	8 9	

この測定から次のことがわかる:

1. ドイツ国特許出顧公開第2,735,178号 による比較生成物 C は、本発明による生成物及び 比較試料 A と反対に、極めて短い予備加硫耐久性 を生じさせる。

2 Cは市販のアミン性老化保護剤 Aよりも実質的に悪い老化保護(破断時の伸びの急速な低下)を示す。

3. 本記明による生成物B及びDは予備加硫時間に関する限り老化保護剤Aに契質的に対応し、その保護効果はCよりもかなり良好であり、そしてAと少なくとも同等であるか、またはやや良好である。

奥施例14

プタジエン 7 2 重量 % 及び アクリロニトリル 2 8 重量 % からなる N B R ゴムを本発明による安 定剤の存在下で次の組成に従つて加硫した:

NBR10000重撮部、ステアリン酸0.75 重量部、酸化亜鉛30重量部、メルカプトシラン 1.5重量部、脂肪酸及び脂肪酸エステルからなる 混合物25重量部、沈酸したシリカ300重量部、 か焼したカオリン300重量部、80%硫黄造粒 物質0.25重量部、4-または5-メチルメルカ プト・ベンズイミダゾールの亜鉛塩20重量部、 テトラメチルチウラムジスルフイド20重量部、 ジベンゾチアジルジスルフイド20重量部、老化 保護剤 4~F20重量部。

A=ジスチリルジフエニルアミン

B = 実施例 6

C = 実施例7

D=実施例8

E=実施例2 b

F = 実施例 1 b

実施例13に従つて混合を行つた。

	A	В	С	D	E	\boldsymbol{F}
ムーニースコーチ120℃ (分)	2 6	2 0	2 1	2 1	2 2	2 2
パルカメータ t_{10} (分)	3. 1	3. 1	2. 9	3. 2	3. 0	3. 0
170℃	3. 7	3. 8	3. 8	4. 0	3. 8	3. 8
加硫20′ 170℃						
標準棒						
引張強さ (MPa)	1 3.1	1 3.8	1 3. 5	1 4.4	1 3.4	1 3.7
破断時の伸び (%)	3 8 0	490	480	5 1 0	5 1 0	5 0 0
硬度RT(ショア A)	6 6	6 4	6 4	6 3	6 3	6 3
燃料 С 4 8 時間 4 0 ℃中で貯蔵						
真空中で48時間40℃で逆乾燥						
熱空気135℃下で細胞炉中で11日						
引張強さ(MPa)	6. 5	9. 0	1 0.4	9. 4	9. 6	9. 3
破断時の伸び (%)	9 0	1 6 0	1 6 0	1 6 0	1 5 0	1 3 5
便度 RT (ショア A)	7 3	7 1	7 3	7 1	7 2	7 2

この測定から次のことがわかる:

不発明による生成物 B, C, D, E, Fは燃料中に貯蔵後の熱空気下での老化に関する限り実質的に良好な保護効果を有している。このことは従来の生成物 Aと異なつてこれらのものが抽出されないことを意味する。

実施例15

プタジェン 7 2 重量%及びアクリロニトリル 2 8 重量%のNBR ゴムをオリゴマー性エーテル - チオエーテルの存在下または不在下で実施例 1 4 Dの組成に従つて加硫した。この組成物を 3 5 rpm、メイ圧力 8 パール、出発温度 4 0 ℃ 及び混合時間 3 分間の 1.3 - 1 ねつ和装置中で混合した。

A:エーテルチオエーテル不在

B: Vulkanol 85 5 宜量部

C: 各々ゴム100 麻鬣部に関してVulkanol 85 10 重量部

	Λ	B	С
ムーニースコーチ120℃(分)	1 8	18	1 8
パルカメータ t_{10} (分)	2.5	2 5	2. 5
170℃ t ₇₀ (分)	3. 4	3.7	3.8
加强 20′ 170℃	標準権目		
引張強さ(MPa)	2 0.7	2 3.1	2 0.8
破断時の伸び(%)	5 3 0	650	6 6 0
硬度RT ショアイ	6 3	5 8	5 6
老化及び熱空気 1 5 0 ℃、7 2	2 時間		
引張強さ	7 6	6 5	7 4
F/F o (%)			
破断時の伸び			
D/D o (%)	77	7 2	8 2
△硬度 K T	+7	+7	+ 6
H-Ho ショアA			

この測定から、チオエーテルの添加により本発 明の老化保設剤の効果を高め得ることがわかる。 所用量は組成に対応しなければならない。

毎計出願人 パイエル・アクチエンケセルシャフト

代 埋 人 弁集士 小田島 平 吉 <mark>摩</mark>順閉 監監期

